(19) 日本国特許庁 (JP) (12) 公表特許公報(A)

(11)特許出願公表番号

特表平11-507945

(43)公表日 平成11年(1999)7月13日

最終頁に続く

(74)代理人 弁理士 青山 葆 (外1名)

(51) Int.Cl. ⁶	識別配号	FI		
A61K 9/19		A61K	9/14	D
47/18		4	7/18	A
47/26		4	7/26	Α
		審查請求	有	予備審査請求 有 (全 44 頁)
(21)出職番号	特順平9-517912	(71) 出題人	サノフ	71
(86) (22)出順日	平成8年(1996)10月30日		フラン	ンス国、75008 パリ、リュ・マルブ
(85)翻訳文提出日	平成10年(1998) 5月1日		フ 3	2-34
(86)国際出願番号	PCT/FR96/01706	(72)発明者	ブルー	-ミー, コレット
(87)国際公開番号	WO97/17064		フラン	ノス、エフー34000モンベリエ、リ
(87)国際公開日	平成9年(1997)5月15日		2.0	プロワードゥーラーカゼ421番、レジ
(31)優先權主張番号	95/13022		ダンフ	ス・ル・ゴルフ、パティマン5
(32)優先日	1995年11月3日	(72)発明者	ブルバ	レ ティエリー
(33)優先権主張国	フランス (FR)			ノス、エフー34080モンベリエ、アヴ
				ドゥ・ルイスヴィル72番、パティマ
			34.5	

(54) 【発明の名称】 安定な凍結乾燥医薬処方

(57)【要約】

無定形相および結晶質相からなり、少なくとも1つの非 蛋白質活性成分を含む医薬上許容される凍熱乾燥処方。 該処方は、0.10 の比率Rでマンニトールおよびア ラニンを含有することを特徴とし、ことに、Rは、アラ ニンの重量に対するマンニトールの重量である。

【特許請求の範囲】

- 1. 無定形相および結晶質相からなる医薬上許容される底結を嫌処力であって、少なくとも1つの非面白質活性成分を含み、マンニトールと、アラニンとを0.1~1のR比(Rは、アラニンの質量に対するマンニトールの質量を変す)で含有することを特徴とする処方。
- 2. 活性成分が、他の蛋白質活性成分と組み合わされている請求項1記載の処方。
- 3. さらに、緩衝剤、界面活性剤、保存料、塩、抗酸化剤およびキレート剤か ら選ばれる少なくとも1つの追加化合物を含有する請求項1または2配載の処方
- 4. 溶液に復元して非経口投与するための請求項1または2配載の処方。
- 5. 溶液に復元して経口投与するための請求項1または2記載の処方。
- 6. 注射液に復元するための請求項4記載の処方。
- 7. 経口投与で直接投与するための請求項1記載の処方。
- 8. 括性税分が、フェニルアルカン酸、「オキシカム(oxicam) 型の非ステロイ 抗炎症剤、リジンまたはアルギニン、アモチルサリンレート、胆汁酸、コルチ コステロイド、アントラサイクリン、フロログルシノール、自会誘導体、ピカル マイナー(Vince minor)からのアルカロイドの誘導体、プロスタグランジン、ペン ソジアゼピン、ベータラクタム抗生物質、タクロライド抗生物質、テトラサイク リン族の乾生物質、タラムフェニコール型の抗生物質、スピラマイシン型の抗生 物質、ニトロソウレア、ナイトロジェンマスタード、H.拮抗薬、オメブラソー ル、ピタミン剤、抗腫薬剤、心臓血管系薬、血液作用薬、抗薬薬料はじた抗化 素、ベバリノイド、ジアルギニンオキリグルタレート、植物抽出物、スクレオチ ド、バルプロ酸およびそのアナログ、メトビマジン、モキシンライト、抗・精粗結 症薬としての活性ビンホスホネート、プラリドキム、デフェロキンシ11拮抗薬、 ファントファロン、チラバザミン、(23)ー1-[(2R、38)-5-カロロー3 -(2-クロロフェニル)-1-(3、4-ジメトキシベンセンスルニル)-3--(2-クロロフェニル)-1-(3、4-ジメトキシベンセンスルニル)-3-

ヒドロキシー 2, 3 ージヒドロー 1 H -1 ンドールー 2 ーカルボニル] ピロリジンー 2 ーカルボキサミド、N, N - ジプチルー 3 - $\{4$ - $\{(2$ - ブチルー 5 - メチルスルホンアミド) ベン

ゾフラン-3-イルカルボニル]フェノキシ}プロピルアミン、6-(2-ジエチ ルアミノー2-メチル)プロビルアミノ-3-フェニル-4-プロビルビリダジ ン、エチル((7S)-7-[(2R)-2-(3-2)-2]-2)-2エチルアミノ]-5,6,7,8-テトラヒドロナフタレン-2-イルオキシ)アヤ テート、1-(2,4-ジクロロフェニル)-3-(N-ピペリジン-1-イルカル ボキシアミド)-4-メチル-5-(4-クロロフェニル)-1H-ピラゾール 4-{[N-(3,4-ジメトキシフェネチル)]-N-メチルアミノプロポキシル) -2-ベンゼンスルホニル-3-イソプロピル-1-メチルインドール、2-[[$1-(7-\rho = 7) + (3-\rho = 1) + ($ H-ピラゾール-3-カルボニル]アミノ]アダマンタン-2-カルボン酸、N-シクロヘキシルーN-エチルー3-(3-クロロー4-シクロヘキシルフェニル) プロプー2-エニルアミン、(-)-N-メチル-N-[4-(4-アセチルアミノ -4-フェニルピペリジノ)-2-(3,4-ジクロロフェニル)プチル]ベンズア ミド、(S)-1-{2-[3-(3,4-ジクロロフェニル)-1-(3-イソプロポ キシフェニルアセチル) ピペリジンー3ーイル]エチル ー4ーフェニルー1ーア ゾニアビシクロ[2.2.2]オクタンクロライドおよびその医薬上許容される4級 塩、4-アミノ-1-(6-クロロピリド-2-イル)ピペリジン、(S)-N-(1-(3-[1-ベンゾイル-3-(3,4-ジクロロフェニル)ピペリジン-3-イル]プロビル}ー4ーフェニルピペリジンー4ーイル)ーNーメチルアタミド 2-{[4-(2-クロロフェニル)チアゾール-2-イル]アミノカルボニル}イン ドール-1-酢酸、クロビドグレル、1-(2-ナフタレン-2-イルエチル)-4-(3-トリフルオロメチルフェニル)-1,2,3,6-テトラヒドロピリジン 塩酸塩、N, N-ジメチル-N'-(ピリジン-3-イル)メチル-N'-[4-(2、 4,6-トリイソプロピルフェニル)チアゾール-2-イル]エタン-1,2-ジア ミン、およびこれらの医薬上許容される塩からなる群から選択される請求項1記

載の処方。

9. 活性成分が、2-(4-(2-クロロフェニル) チアソールー2-イル]ア ミノカルボニル) インドールー1 一前酸またはそのカリウム塩、イルベサルケン 、クロビドグレル、ウルンデオキショール酸およびそのナトリウム塩、1-(2 ーナフタレンー2-イルエチル)ー4-(3-トリフルオロメチルフェニル)ー1, 2,3,6-テトラヒドロビリジン塩酸塩、N,Nージメチルトパー(ビリジン-3 ーイル)メチルーパー[4-(4,6-トリインプロビル)

フェニル) チアゾールー 2 ーイル] エタソー1、2 ージアミンフマレート、2 ー[(5-(2,6-i) メキャンフェニル) ー 1-(4-[(3-i) メチルカルドモルー) ー 2-(4-i) ルー・3 ルメチルカルドモルー) 2-(4-i) ー 2-(4-i) ー

10. 濃度 9 mg/ \mathbf{n} lのマンニトール、濃度|8 mg/ \mathbf{n} lのアラニンおよび濃度 $\mathbf{1}$. 1 8 mg/ \mathbf{n} lの存性成分、2 $-\{(4-(2-)$ -(2-)

11. 濃度10mg/mlのマンニトール、濃度23mg/mlのアラニンおよび濃度1mg/ mlの活性成分、イルペサルタンまたは同等の濃度のその医薬上許容される塩の1 つの溶液を凍結乾燥して得られる請求項1配載の処方。

【発明の詳細な説明】

安定な凍結乾燥医薬処方

本発明は、凍結乾燥の形態で提供される、少なくとも1つの非蛋白質活性成分 を含有する医薬処力に関する。さらに詳しくは、本発明は、26~40℃もの進度に おいても安定で、非経口または経口投与用に溶媒を添加して復元するか、または 直接経口により、ヒトまたは動物に没与できるそのような処力に関する。

本発明の処方に含有される活性成分は、単独でも、あるいは他の蛋白質または 非蛋白質活性成分とのいずれかの組み合わせであってもよい。

凍結乾燥は、処方中の医薬活性成分の分解にかなりの効果を有し、それらの凍 結乾燥状態での安定性に強い影響を有しうることが知られている。これらのパラ メーターに影響する種々の変数は、主にpH、存在する塩の量、処方中の賦形利 のタイプと量、選択した凍結防止のタイプ、ならびに凍結に選択した速度、圧力 および時間、昇華および乾燥操作である。これらの異なる変数は得られた凍結乾 機製品の物理的状態、すなわら、ガラス質無定形、軟質無定形、結晶質、これら の状態の組み合かせに影響する。

凍結乾燥製品の保存には、アミノ酸、好ましくは、グリシンおよびポリオール、 好ましくは、マンニトールがしばしば使用されるが、この主題について非常に 豊富な文献は、非返白質活性成分とアミノ酸およびポリオールとの組み合わせを 処力し、凍結乾燥する操作にかかむる種々のパラメーターを考慮して安定な医薬 処方を得るための一般的な問題を解消するについての情報を何ら与えない。

さらに詳しくは、文献は、アミノ酸、ポリオール、例えば、マンニトール、結 品相または無定形相の存在は、ある利点に加え、特に敏感な活性成分を含有する 凍結を微製品の場合、比較的短い。南品寿命およびグまたはこれらの凍結能機製品 の保存距差が8で以下という不利な点も有する。しかしながら、特に、外来治療 には、復元まで高温で安定であり、それ後、治療の前または間に冷疾薬での保存 を避けることのできる製品を得ることが特に有力である。

ヒト成長ホルモン(hGH)の場合、ポリオールおよびアミノ酸の役割は、別々に検討さ

れてきたが、それらの相乗効果は、依然として、ほとんど明らかにされていない (Pikal M.J., Dellerman K.M., Roy M.L., Riggin M.N., Pharm, Research., 1991, 8, No. 4.427-436, (味噌花焼とト成長ホルモンの安定性に対する処方変数の影響)。 アミノ酸、マンニトール、結晶質相または無定形相の存在に伴う利点および不 利な点を以下に挙げる。

アミノ酸の存在に伴う利点。

凍結放機型品におけるグリシンの存在は、複雑枚燥の凍結取機での溶液性に存 在する分子の結晶化を誘発することが明らかにされている(Gore D. J., Schwartz J.B., J. Parenteral Sci. Tech. 1989, 43、48 0-98。 収率乾燥の間の医薬型発化合 物の結晶化に対する販売利の影響1)。 話性成分のこの結晶化は、安定性の促進を 可能にする。

結晶形のアラニンは、昇華および乾燥の間における凍結乾燥製品の崩壊を防止 し、よりたきな比表面溶を有する微純乾燥製品の製造を可能とし、したがって、 より迅速な乾燥を可能にする利点を有する (Pikal M. J., Biopharm., 26-30, Octobe r 1999、個白質の寒乾燥期)。

アミノ酸の存在に伴う不利な点。

凍結後繳する溶液中の酸またはポリオールーのフミノ酸の添加は、一般に、糖 のガラス配移点の低下作用を有する(te Booy M.P.B.M., de Ruiter R.A., de Meer e.A.L.J., Phara. Rosearch., 1992, 9, 109-114, 「牙差熱最測定法によるシュークロ 一ス合資産結成線処力の地理的安定性の野価」、現在、ガラス配移点の低下は、 一般に、凍結乾燥製品の安定性の低下と同意語とされている(Franks F., Cryo-le tteres, 1990, 11, 93-110, 「線束故媒、経験論から予想まで」)。

マンニトールの存在に伴う利点。 凍結乾燥製品の組成におけるマンニトールの存在は、一般に、凍結乾燥パラストとして正当化されている。すなわち、マンニトールは、凍結乾燥するき溶液の 容量に対応する凍結乾燥製品の嵩を有する固形の削性構造を維持することを可能 とし、かつ、その存在はまた、注射すべき復元溶液の等現性を顕整することも可能にする。マンニトールが凍結乾燥製品の組成における主要な販形剤である場合、 結晶形でもることが最も多い(flora M.S. Rana R.K. Saith F.R. Florar Res., fl

方組像体腫瘍壊死因子().

マンニトールの存在に伴う不利な点。

凍結乾燥所におけるメチルプレドニソロンナトリウム・サクシネートの加木分 解の温度は、乳糖の存在よりも、マンニトールの存在の方が大きいこと、そのレ ベルが、凍結乾燥製品におけるマンニトールの最上まに増加することが報告され ている。これは、凍結乾燥中のマンニトールの輸品化が、凍結乾燥製品のマトリ クスにおける水分分布を変化させることにより限明うれている。それからもた らされる活性成分のネクライ 解を促進し、安定性を終する(Herman B.D. Sinolair B.D. Milton N. Nail S.L. Pharman Res., 1994, 11(10), 1467-1475, (凍結乾燥メアプレドニソロンナトリウ ム・サラシネートの個体状態安定性に及ぼする境利の影響)。

結晶質相の存在に伴う利点。

結晶質相の存在に伴う不利な点。

一般に、結晶化物質は、無定形物質よりも溶解速度は速くない。事実、無定形状態の既界の乱された集合から分子を取り外すのに比べて、結晶配置の原序ある格子から分子を取り外すにはよりエネルギーを必要とする。時々、これらの物質の十分に速冷かな吸収を可能にするには溶解速度が不十分となり、特に、溶液での十分に速冷かな吸収を可能にするには溶解速度が不十分となり、特に、溶液で

非常に安定ではない分子の場合、それらの活性の減少をもたらす。 同様に、結晶 の完全な規則性は理想の場

合であって、同一物質や、付随物質との間で生ずる結晶質相の不均一性および結晶多形は、同一物質や、各物質の間で異なる溶解速度をもたらし、再現性のない 治療効果を生じうる (Galenica 2, Biopharmacie 2nd ed., 1982, 技術および文献)

また、複結乾燥蛋白質の活性の現失が、津結防止分子の結晶性の程度と直接関連していることも示されている (Jzutsu K.L., Yoshioka S., Terao T., Phara Rese arch, 1993, 10, No. 8, 1232-1237, 結晶化による複数が (Jzutsu K.L., Yoshioka S., Kojima S., Phara Res., 1995, 121(6), 838-843, 1糖マトリックス中への分散によるフラテートデヒドロゲナーゼ(LDH1)の凍結乾燥に対する両数は性試験剤の安定化物が用が、Herenacksty M., Penak M., Cosk. F. arm., 1993, 42, (2), 95-98, 「栗の凍結乾燥、VI魚定形および結晶形」によれば、蛋白質を含有する医薬の処方において、賦形剤の結晶化は避けるべきである。無定形剤の存在に伸う利益。

同様な考え方に基づき、無定形は結晶形よりも、より迅速に溶解し、結晶化物 質の不均一性および結晶多形に伴う不利な点は示さない。

さらに、Izutsu K.L., Yoshioka S., Terao T., Pharm. Research, 1993, 10, No. 8, 1 232-1237. 協品化による運輸防止制の蛋白安定化作用の減少」によれば、無定形 状態の添加物の存在は、添加物の濃度に比例してある種の酵素の活性を安定化さ せる。

欧形剤の凍結防止作用は、得られた凍結乾燥製品中のグリシンの無定形状態の ためとされている(Pikal M. J., Dellermann K. M., Roy M. L., Riggin M. M., Phara. R osearch., 1991, 8, No. 4, 427-436, (凍結乾燥とト成長ホルモンの安定性に及ぼす 処方変数の影響)).

無定形相の存在に伴う不利な点。

圏体無定形相単独の存在下、凍結乾燥製品は凍結中に、ガラス転移点より高い 温度で崩壊する。軟無定形相内では、化学分解反応は、結晶質相内よりも、より 速い速度を有する(Ashizawa K., Uchikawa K., Hattori T., Ishibashi Y., Miyake Y., Sato T., Yakugaku Zasshi, 1990, 110(3), 191-201, 「新規非経口セファロスポリン抗生物質(E 1040)の固体状態安定性および予備処方研究」)。

また、無定形物質のより速い溶解速度は、時々、より大きい不安定性を伴い、一般に、

無定形状態から結晶化状態への形態の変化が起こる(Galenica 2, Biopharmacie 2 nd ed., 1982, 技術および文献)。

結論として、医薬活性成分の安定性に対する賦形剤の効果という主題に関する 学術で試は、それらの性質について矛盾した情報を与え、さらに、凍核症機製品 の構造とその安定性の間の関係という主題についてのいくつかの情報を得ること を可能としない。同様に、アミノ酸、ポリオールの単独まだは組み合わせの役割 については、一般化した性質のセットに従って記載しておらず、また、活性原理 の研究および使用した誤形剤の葉に従って、矛盾した結果による意見を述べている。

この度、凍結乾燥医薬活性成分の安定性に関し、マンニトールとアラニンとの 間に相乗効果が存在することを見いだした。特に、この相乗効果が、これら2つ の各域形剤の相対濃度の狭い範囲でのみで存在することが証明された。

凍結乾燥座薬活性成分を安定化する結果を有する無定形相と結晶質相の共存か 6生じる、この繋くべき相乗効果の知見が本発明の基礎をなしている。本発明は したがって、特定のマンニトール/アラニン比によるこのような効果の達成を 開示する。

かくして、本発明は、無定形相と結晶質相とからなり、少なくとも1つの非蛋白質医薬活性成分の有効量と、マンエトルルと、アラニンとを含み、後者の2つの維持利の質量と形が0.1~1の間にあり、ここに、Rはマンニトルルの質量のアラニンの質量に対する質量比である凍結乾燥医薬処力に関する。この処力に含まれる活性成分は、28~40℃において環結療機形能で安定である。適当な場合には、得られた減結乾燥製品の溶解は速やかで、完全である。該凍結乾燥製品は別議した外棋を呈さず、その水分合量は、活性成分の安定性を維持するに適した別議した外棋を呈さず、その水分合量は、活性成分の安定性を維持するに適した

ものである。

Rが、0.1~1の範囲で、

- ・凍結乾燥製品が、無定形相と、結晶質相とからなること、
- ・無定形相が、主にマンニトールと活性成分とからなること、
- ・結晶質相が、主にアラニンからなること、

が示された。

1つ以上の非蛋白質活性成分と、上記比率のマンニトールおよびアラニンを組 み合わせることにより得られる安定化を説明する特定の理論に限定されるもので はないが、以

下の仮説が成り立つ。

示差熱量測定法により示される無定形相が、凍結の間、医薬活性成分を凍結防止し、活性成分自体がこの無定形形態中に分散し、X線回折によって示される結晶質相が凍結乾燥製品の構造を固定し、崩壊を避ける。

もう1つ別の態様によれば、本発明の主題は、マンニトールの全部または一部 からなる態定形置体相によって実施的止された医薬活性成分を含有する安定な床 結ち燥製品の製造であり、この無定形相は、凍結節液を昇華、乾燥して得られる 該凍糖乾燥製品中で、実質的にアラニンからなる結晶質相と実存している。

すなわち、また、本英明の主題は、少なくとも1つの非最自質活性成分からなる演雑的機能薬処力の製造法であって、マンニトールおよびアラニンが0.1 へ 1の間の比率R(ここに、Rは、アラニンの質量に対するマンニトールの質量の 比率)で存在する、該活性収分、マンニトールおよびアラニンの混合物を凍結乾 様することを特徴とする制造がある。

該活性吸分を含有する接載乾燥製品において、主にマンニトールからなる無定 形相と主にアラニンからなる結晶質相の共存を妨げる、例えば、ゼラチン頭のご とき動物または核物品添のある種の蛋白質誘導体、小麦敷物や大豆から抽出され たデキストリンまたは程面自質、寒天またはキサンタンのごときガム類、多糖類、 アルギン酸塩、カルポキシメチルセルロース、ペクチン、ボリビニルピロリドン のごとき合成ポリマーあるいはアカシア・ゼラチンのごとき多様類像の独体体の ような跳形剤を除き、例えば、暖霧剤またねpHの調整に使用できる酸・塩基、 界面活性剤、塩、保存料、特に抗重性保存料、抗酸化剤またはキレート剤のよう な凍結乾燥剤に通常使用される他の医薬上酵等される底形剤も本発明の処力に入 れることができる。本窓明の処力に入れることのできる繊維剤としては、とりむ け、炭酸塩、ホウ酸塩、リン酸塩、クエン酸塩、トリ(ヒドロキシメテル)アミノ メクン、リンゴ酸塩および高石酸塩酸剤が添すだられ、これらの緩剤剤を構成す 酸散はび塩基も単粒で入れることもできる。本発明の処力に入れることのでき 分別面形に割しては、とりわけ、ボリンル・ト、ポロキサー(polozamers) 、チロキサポール(tylozapol)、レシチンが挙げられる。本発明の処力に入れる ことのできる塩としては、とりわけ、エデテート(EDTA回ナトリウム塩)のよ うなナトリウム塩、塩化物、ドクセート

(ナトリウム1,4ーピス(2ーエチルヘキシル)スルホサクシネート)、重炭酸塩 、グルタミン酸塩、酢酸カリウム、炭酸ジカリウムおよびステアリン酸マグネシ ウムが挙げられる。

本発明の処方に入れることのできる保存料としては、とりわけ、メチルおよび プロピルpーとドロキシベンゾエート、ペンゼトニウムクロライド、ナトリウム マーキュロチオレート、研酸フェニル水銀、ベンジルアルコール、フェノールお よびmークレゾールが挙げられる。

無定形マンニトール相および結晶質アラニン相の共存は、溶液のpH調整に使用する緩衝剤の存在および濃度と独立しているが、上配の比率Rに依存する。 本発明の処方に導く凍結乾燥すべき溶液の処方の例はつぎのとおりである:

1つまたは組み合わせの医薬活性成分、医薬上貯容されるpH調整用の緩緩剂 の、1~10間の質量比R=マンニトールの質量/アラニンの質量を有するマ ンニトールおよびアラニン、注射利用の水、ならびに、要すれば、抗菌性除容料 および旅浴性成分を可能化させる販売剤、本発明の好ましい態様によれば、該ア ラニン/マンニトール指金物が上降である。

存在する活性成分の量は、その水への溶解性によって制限される。本発明の処 方は、事実、活性成分が完全に溶解している水性溶液の凍結乾燥によってもたら される。

同様に、処方中に存在するいずれの賦形剤も、その量は、アラニン/マンニト ール混合物の量より少ない。

凍結乾燥される溶液は、つぎの方法で調製される:

所望の量の観衝剤、アラニン、マンニトール、保存料および活性成分を適当な 溶解温度で、完全な溶解が得られるまで、適当量の注射用水またはこれらの可溶 化に必要な可溶化剤に添加する。得られた溶液を、減潮媒体中に濾過し、容器、 舒ましくはバイアルまたはアンブルに分配する。

溶液の凍結乾燥は、つぎのように行う:

溶液は、凍結乾燥すべき容量および溶液を含有する容器に応じて、凍結、ついで昇華および乾燥からなるサイクルに付される。

好ましくは、ユウシフロイド(Usifroid;フランス)凍結乾燥機タイプSMH15 、SMJ100またはSMH200において-2℃/分に近い凍結速度を選択する。

昇華および乾燥時間、温度および圧力は、凍結乾燥すべき溶液の容量および凍 結乾燥製品に所望の残留水分含量に従って調整する。

ついで、アラニンが結晶化形で存在し、マンニトールが完全または一部無定形 である凍結乾燥製品を得る。凍結乾燥製品は、含有する活性成分の化学的、生物 学的安定性に悪影響なしに25℃で、さらには40℃まででさえも貯蔵できる。

本祭門の組成物の乾燥による注針用処方の開致技術についての完全な情報は、 Remington's Pharmaceutical Sciences, 1985, 17th 起, [#111am N. およびPoll i G.F., J. Parenteral Sci. Tech., 1984, 38, (2), 48-59, 医薬の非線症婦, 文献レ ビニー: Franks F., Cryo-letters, 1990, 11, 93-110, 「凍結乾燥」、経験論から予測 までから当業事が入手できる。

本等明に弦って処方される非重自實タイプの搭性成分または活性成分の組み合 わせは、鎮痛薬、抗疾症利、鎮瘟薬、抗癌利や、心臓病学、脈管学、胃臓学、血 液学、止血、肝臓病学、感染消学、神経病学・精神病学、鼻科学、リラマ学学、 等物学、必尿器科学、または診断の分野で使用できる、あるいは代謝および栄養 顕飾剤として使用できる特性成分であってよい。 上記で何示した治療法よび生物活性の分野において、いずれの製品も、製薬技 帯でかなりの技術的前進をもたらす本発明の処力の活性成分を構成できる。好ま しくは、本発明の処方に最もふさわしい活性成分は、その水性溶液中での安定性 が問題となるものである。しかし、本発明の処方は、安定性に特別の問題のない 活性成分にも満立できる。

本明細書において、以下、活性成分を国際慣用名で称する。

- 本発明の凍結乾燥医薬処方の活性成分は、特に、
- フェニルアルカン酸、例えば、ケトプロフェン;
- ・オキシカム(oxican)型の非ステロイド抗炎症剤、例えば、ピロキシカム、イソキシカム、テノキシカム;
- ・パラセタモール:
- リジンまたはアルギニンアセチルサリシレート;
- ・コルチコステロイド、例えば、メチルプレドニソロン:
- ・フロログルシノール:
- ・胆汁酸、例えば、ウルソデオキシコール酸またはその無機または有機塩基との 医薬上許容される塩、好ましくは、そのナトリウム塩;
- ・アントラサイクリン、例えば、ドキソルビシン、エビルビシン、イダルビシン 、ダウノルビシン、ビラルビシン:
- ・白金誘導体、例えば、シスプラチン、オキサリプラチン、カーボプラチン;
- ・ビンカ・マイナー(Vinca minor)からのアルカロイドの誘導体、例えば、ビンブラスチン、ピンクリスチン:
- ・ライ変角からのアルカロイドの誘導体、例えば、ジヒドロエルゴタミン、ジヒドロエルゴトキシン、ニセルゴリン;
- ・ブリンまたはビリミジン塩基の誘導体、例えば、アシクロビル、ガンシクロビル、シタラビン;
- プロスタグランジン、例えば、スルプロトン、アルプロスタジル;
- ベンソジアゼピン、例えば、クロルアゼペートジカリウム、デブアゼピド:
- ・ベータラクタム抗生物質、例えば、ピペラシリン、タゾバクタム;

- ・マクロライド抗生物質、例えば、エリスロマイシンまたはその誘導体、一般的 には、ロイコマイシン:
- ・テトラサイクリン族の抗生物質、例えば、ミノサイクリン;
- ・クロラムフェニコール型の抗生物質、例えば、チアムフェニコール:
- ・スピラマイシン型の抗生物質;
- ・ナイトロジェンマスタード、例えば、クロルアンビシンおよびニトロソウレア 、例えば、カルムスチンおよびストレブトゾシン、ナイトロジェンマスタードお がニトロソウレアは、Pharmacologie by M. Schorderet et al., 1992, 2nd Ed., 69 章 Ed. Frison, Roche, Parisk L. り 詳細に記憶されている:
- ・H2拮抗剤、例えば、ラニチジン、ファモチジンまたはそれらの医薬上許容される塩:
 - ・オメプラゾールおよびそのアナログ:
- ・ビタミン類、例えば、チアミン、リボフラビン、ニコチンアミド、ビリドキシン、パントテン酸ナトリウム、ビオチン、アスコルビン酸、薬酸、シアノコバラミン、レチノール、コレカルシ

フェロール、アルファトコフェロール、コバラミド、ヒドロキシコバラミド:
・タキソール、タキソテレおよびそれらのアナオログ、デカルバジン、メトトレキセート、プリカミシン、チオテバ、ストレプトゾシンから選ばれる抗難第1、モルシドミンまたはその医薬上幹容される焦、特に、その焦酸塩、、リンシドミン、アセトアゾールアミド、メクロフェノキセート、ジルチアゼム、ナトリウムニトロブルシエートから選ばれる心臓血管薬;

- ・チクロビジンまたはそに医薬上許容される塩、特に、その塩酸塩、モルグラモスティム、フォリン酸から選ばれる血液薬:
- ・ヘパリン、ナドロパリンカルシウム、パラナパリンカルシウム、デルデパリン ナトリウム、エノキサパリンナトリウム、アアパリンナトリウム、モルトパリン ナトリウム、レビパリンナトリウム、ミノルディリンナトリウム、天然または合 成抗血栓工業類の形態の低分子ペパリンから選ばれる抗凝固および抗血栓薬; ・ペパリノイド、例えば、ロギパラン:

- ・ジアルギニンオキソグルタレートおよびオキソグルタール酸の医薬上許容される塩:
- ・植物抽出物、例えば、ヤナギ、ハルパゴフィツム(harpagophytum)、朝鮮ニンジン、ヒバマタ属海草からのもの:
- ・遺伝子、遺伝子療法用のDNAまたはRNAフラグメント、オリゴヌクレオチド、アンチセンスオリゴヌクレオチド、例えば、リボソームフラクションの抽出物のような蛋白質化合物と結合したヌクレオチド、弱毒化または不活化生ウイル
- ・バルプロ酸(valproic acid)およびそのアナログ:
- ・メトピマジン;
- ・モキシライト:
- ・プラリドキシム;
- ・デフェロキサミン:
- フェノバルビタールまたはその他のバルビツレート:
- ・クロメチアゾール:
- ・ナトリウムパミトロネート、ナトリウムアランドロネート、ナトリウムリセンドロネートおよび抗骨粗軽症薬として活性な他のジホスフェート、特に、ヘミまたはモノ水和物形の{{(4-4

クロロフェニル)チオ]メチレン}ビス(ホスホネート)チルドロネートまたはその ジナトリウム塩(SR41319):

- ・5-HT2拮抗剤、特に、ケタンセリン、リタンセリン、(12,2E)-1-(2-フルオロフェニル)-3-(4-ヒドロキンフェニル)-ブロブ-2-エン-1-オン-O-(2-ジメチルアミノエチル)オキシム(SR46349)またはその逐 事ト修賞される塩:
- ・アンジオテンシンII結式剤、特に、タソサルクン、テルミサルタン、ロサルタンカリウム、ヒドロクロチアジド(HCT 2)と組み合わされたロサルタン、エプロサルタン、カンデサルタンシレキセチル、バルサルタン、イルペサルタンまたは2-n-7デルー $3-[[2^2-(1H-F)-7)-1]$ ーの一つデルー3ー

- 4 イル]メチル] 1,3 ジアゾスピロ[4.4]ノン- 1 エン- 4 オン(SR47436)およびその医薬上許容される塩:
- ・ファントファロンまたは $1-[(p-{3-[(3,4-3)*]++>}7x++))*$ チルアミノ]プロポキシ]スルホニル]-2-4ソプロプルインドリジンおよびその医薬上許容される塩:
- ・チラパザミンまたは3-アミノー1,2,4-ベンゾトリアジンー1,4-ジオキシドまたはその医薬上許容される塩;
- ・(2S)-1-[(2R,3S)-5-クロロ-3-(2-クロロフェニル)-1-(3,4-ジメトキシペンゼンスルホニル)-3-ヒドロキシ-2,3-ジヒドロ-1H-インドール-2-カルボニル]ピロリジン-2-カルボキシアミド(SR49 059)およびその優繁上許察される値:
- ・N, N-ジブチル-3-{4-[(2-ブチル-5-メチルスルホンアミド)ペン ゾフラン-3-イルカルボニル]フェノキシル}プロビルアミンおよびその医薬上 許容される塩、特に、塩酸塩(SR33589):
- ・6-(2-ジエチルアミノ-2-メチル)プロピルアミノ-3-フェニル-4-プロピルピリゲジン(SR46559)およびその医薬ト許察される塩:
- ・エチル $((7S)-7-[(2R)-2-(3-\rho uuフェニル)-2-ヒドロキシェチルアミノ]-5,6,7,8-テトラヒドロナフタレン-2-イルオキシ]アセテートおよびその医薬上許容される塩、特に、塩酸塩<math>(SR58611A)$:
- ・1-(2,4-ジクロロフェニル)-3-(N-ピペリジン-1-イルカルボキシアミド)-4-メチルー5-(4-クロロフェニル)-1H-ピラゾールおよびその医薬ト許察される

塩、特に、塩酸塩(SR141716A):

- ・4 -(N-(3,4-9)メトキフェネチル)]-N-メチルアミノプロポキシル)-2-ペンゼスルホニル-3-イソプロピル-1-メチルインドール(SR33805) およびその医薬上許察される塩:
- ・2- $\{[1-(7-\rho \mu + 1)\nu 4-(1)\nu 5-(2,6-3)\nu + 2\nu 1\mu 1\mu 2\nu 3-\mu \nu 1\mu 2\nu 3-\mu \nu 1\mu 2\nu 2-\mu \nu 3-\mu \nu 3-\mu \nu 2\nu 2-\mu \nu 2-$

酸(SR48692)およびその医薬上許容される塩:

- ・N-シクロヘキシル-N-エチル-3-(3-クロロ-4-シクロヘキシルフェニル)プロプ-2-エニルアミン(SR31747);
- (一)ーNーメチルーNー[4-(4-アセチルアミノ-4-フェニルビベリジノ)-2-(3,4-ジクロロフェニル)プチル]ペンズアミド(SR48968)およびその 医薬上許察される塩:
- ・(S)-1-(2-[3-(3,4-ジクロロフェニル)-1-(3-イソプロポキシ フェニルアモチルレビペリジン-3-イルJエチル)-4-フェニル1-アゾニア ビシクロ[2,2,2]オクタンクロライド(SR140333A)およびその医薬上許容さ れる塩、傍えば、ベンゼンスルホン酔塩:
- ・4-アミノ-1-(6-クロロビリド-2-イル)ビベリジンおよびその医薬上 許容される塩、特に、塩酸塩(SR57227A):
- ・(S)-N-(1-{3-[1-ベンゾイル-3-(3,4-ジクロロフェニル)ピペ リジン-3-イル]プロピル]-4-フェニルピペリジン-4-イル)-N-メチルアセトアミド(SR142801)およびその医薬上許容される塩:
- ・2-{[4-(2-クロロフェニル)チアゾール-2-イル]アミノカルボニル}インドール-1-酢酸(SR27897)およびその医薬上許容される塩;
- ・クロピドグレルまたは(+)-(S)- α -(2-クロロフェニルー4,5,6,7-テトラヒドロチエノ[3,2-c]ピリジンー5(4H)-アセテートまたはその医薬上許容される塩、特に、その硫酸水素塩:
- ・1-(2-+7)タレンー2-4ルエチル)ー4-(3-1)フルオロメチルフェニル)ー1, 2, 3, 6-テトラヒドロピリジン塩酸塩(SR57746A)およびその医薬上許容される塩酸塩、

特に、その塩酸塩:

- ・N, N-ジメチルーN'-(l')リジンー3-4ル)メチルーN'-[4-(2,4,6-1)リイソプロピルフェニル)チアゾールー2-4ル(エタンー1,2-ジアミンおよびその医薬上許容される塩、特に、フマル酸塩(S R27417);
- ·2-[(5-(2,6-ジメトキシフェニル)-1-[4-[(3-ジメチルアミノブ

- ロビル)メチルカルバモイル]-2-イソプロビルフェニル]-1H-ビラゾール -3-カルボニル)アミノ]アダマンタン-2-カルボン酸およびその医薬上許容 される塩(SR142948A):
- ・3-(1-{2-[4-ベンゾイル-2-(3,4-ジフルオロフェニル)モルホリ ノー2-イル]エチル}-4-フェニルピペリジ-4-イル)-1,1-ジメチルウ レアおよびその医薬上許容される塩(SR144190A):
- ・3-[N- $\{4-[4-(アミノイミノメチル)フェニル]-1,3-チアゾール-2-(1-4)-(1-4)-ボキシメチルピペリジン-4-(1-4)-アミノ]プロピオン酸トリ塩酸塩およびその医薬上許容される塩(<math>\{S,R\}$ 21566):
- ・エチル3-[N-(4-[4-(アミノ(N-エトキシカルポニルイミノ)カルポニルメチル) ピベリジン-4-イル) アミノ] プロピオネート (<math>SR121787) およびその医薬上許容される塩:
- ・5-エトキシー1-[4-(N-tert-ブチルカルバモイル)-2-メトキシベ ンゼンスルホニル]-3-アピロ[4-(2-モルホリノエチルオキシ)シクロヘキ ナン]インドリン-2-オン(S R121463)およびその医薬上許容される塩; からなる群から選択できる。

もっとも好ましくは、活性成分が、 $2-[(4-(2- 7 ロ p T x = \lambda h) f Y f Y - \lambda h) r > 1 カルボニル i A V ドール - 1 一 所飲またほそのカリりム塩、 i M ベ サルタン、 2 ロビドグレル、 ウレソデオキショール酸まよびそのナトリウム塩、 1 <math>-(2- 7 T g + \lambda h) - 2 - 4 - (3 - 7 g V g A V$

アダマンタン-2-カルボン酸、3-(1-(2-[4-ベンゾイル-2-(3,4-ジフルオロフェニル)モルホリノ-2-(ル]エチル)-4-フェニルピペリジ

ンー 4ーイル) -1、1 - \odot γ + γ +

以下の処方は、特に有利である:

・濃度 9 m g/m lのマンニトール、濃度 1 m g/m l m g/

・濃度10mg/mlのマンニトール、濃度23mg/mlのアラニンおよび、活性成分として、濃度1mg/mlのイルベサルタンまたは同等の濃度のその医薬上許容される塩の1つの溶液を凍結乾燥して得られるいずれかの処方:および

・適度9mg/mlのマンニトール、適度1mmg/mlのアラニンおよび、否性成分として、適度0.01~0.2mg/mlの1~(2-ナフタレンー2-イルエチル)-4~(3-トリフルオロメチルフェニル)-1,2,3,6-アトラヒドロビリジン道院 塩または同等の適度のその医薬上許容される塩の1つの溶液を凍結乾燥して得られるいずれかの効力。

上記の塩形成性活性成分のいずれの医薬上許容される塩も活性成分として選択できる。

医薬活性成分は、好ましくは、酸S R27897のカリウム塩(以下、S R27897 B と称する)、イルベサルタンまたはS R47436、クロビドグレル、ウレンデオキシ コール酸またはそのナトリウム塩、S R57746A およびS R27417 A からなる群か ら遠ばれる。

限定するものではないが、本発明の説明のため、医薬活性成分の例としてSR

27897

B、SR47436(イルベサルタン)およびSR57746Aを選択して評価を行った。 すなわち、1mg/miのSR27897B、種々のモル比のBH7.5~8.25の範囲のリン酸接郷液、比率Rーマンニトールの質量/アラニンの質量0.1~11のマンニトールおよびアラニンを含有する幾つかの溶液を閲製し、凍結乾燥し、分析した

同様に、1mg/mlのSR47436、KOH/SR47436のモル比が1以上の水酸化 カリウム、比率R=マンニトールの質量/アラニンの質量の、1~1のマンニト ールおよびアラニンならびにエタノールを含有する幾つかの溶液を調製し、凍結 乾燥し、分析した。

最後に、0.11 mg/mlのSR57746A塩酸塩、無水クエン酸、比率R=マンニトールの質量/アラニンの質量0.5のマンニトールおよびアラニンを含有する溶液を調製し、凍結乾燥し、分析した。

以下の表1に、試験したSR27898Bを含有する溶液の組成を示す。これらの 処方の各々について、マンニトール、アラニンはR=0.5であり、SR27897B 濃度は、各々、9mg/ml、18mg/mlおよび1mg/mlであった。

表1

ロット番号	リン酸ナトリウム 緩衝液(mM)	リン酸ナトリウム 緩衝液の pH
1	5	7. 5
2	5	8
3	10	8
4	25	8
5	25	8. 5
6	15	8
7	25	7. 75
8	25	8
9	25	8. 25
10	35	8. 25
11	25	8

以下の表2に、SR47436を含有する試験した凍結乾燥溶液の組成を示す。

表2

ロット番号	マンニトー ル mg/ml	アラニン mg/ml	R	KOH mg/ml	SR47436 mg/ml
12	10	18	0.55	0.137	1
13	10	23	0.43	0.137	1

以下の表3に、塩酸塩形のSR57746Aを含有する試験した凍結乾燥溶液の組成を示す。

表3

ロット番号	マンニ トール mg/ml	アラニ ン mg/ml	R	無水ク エン酸 mg/ml	SR 57746A mg/ml	ポリンル ベート mg/ml	
14	9	18	0.5	7.7	0.11	0	
15	9	18	0.5	7.7	0.11	1	

溶液に溶解した液結乾燥製品の測度をレシオ ハッチ(Ratio Hach)18900-00測度計により測定する。結果を、アメリカな液体験協会(Ameriacan Public Health Association)の水および排水試験の標準的方法によって規定される比測法測度単位(nephelometric turbidity unit:NTU)で表す。

凍結乾燥製品の官能的評価を目視で行い、凍結乾燥製品の色調、構造(崩壊その他)、ならびに、凍結乾燥製品のありうる表面の堅い部分と柔らかい部分の間の相変化を考慮に入れる。

凍結乾燥製品の水分含量は、シリンジでパイアル中の凍結乾燥製品にメタノール2 回を注入し、Ph. Fr. Xth Ed. V. 3. 5. 6. Aに記載の方法に従って、クーロメトリーにより測定する。

凍結乾燥製品のX線回折分析は、SIEMENS D500TTデフラクトメーター、線源:CuKal、発生器:40KV、25mA、パック・モノクロメーター、スリット:1/1/1/10.

16/0.6、パイレックス支持体上でサンプリング、スキャンニング・レンジ:Br

agg 2 θ について 4°~40°/分で行う。

示差走査熱量計(DSC)は、つぎの特性を有するPerkin Blmer DSC7装置を使用して行う。インジウムおよび鉛で較正、50μ1カプセル中に、5~10mgサンプリング、初期温度10℃、加熱液度10℃/分、最終温度300℃。

製品の安定性を示すパラメーターの1つである保存中の複雑乾燥製品における SR27891Bの関連物質(不純物)の分析ら、C18グラアトカラム(Gischoftき照番 号25461840)上の液体クロマトグラフィーで行う。移動相は、表人に示す組成の アセトニトリルおよび酢液酸薬(防円4、0のグラディエントからなる。

表A

時間	アセトニトリル	酢酸緩衝液 pH4. 0
(分)	(容量)	(容量)
0	20	80
5	30	70
15	60	40
25	70	30
28	20	80
40	20	80

対照溶液は、メタノール 1 ml当り、S R 27897 B (Sanofi Recheruche) 10 μ gの 溶液からなる。分析すべき溶液は、連結軟機パイアルを 5 mlのメタノールに溶解 して得られる。流量は2ml/分である。20mlの対解解線性入後に得られたS R2 1897日の比ビーク表面積との関係で表した、20mlの分析解液を注入後に得られ たクロマトグラム上の未知不穏物の比ビーク楽面積を同様に計算する。製品重 に対する%で表した液構発媒S R278971日の各未知不純物の含量および不純物の 総含量をこれたの財産から期でする。

S R 4 1436分析は、ステンレス・スチール製の長さ55m。, 外径 8 mm、内径 4 mm のに18グラフトカラム、「エンドキャッピング」処理を施した径 7 μm、120 A 孔径 の成形シリカを用い、220 mmにおけるHPLC被休クロマトグラフィー(中心 Lur. 2 (1) V6、20.4)によって行う(対照カラムChromopic提供720042)。移動相は、60 空の リン酸酸解液のH3.0 (リン酸Prolaboを服備号20054259)、トリエチルアミンド luk ・参照番号90340) および40 空のクロマトグラフィー用アセトニトリル (Merck参照 番号14291)の混合物からなり、就避は1 ml/分である。

S R4448の原連物質 (不純物) の分析は、C18グラフトシリカカラムを用し、2 20nmでHPL C液体クロマトグラフィー(Ph. Bur. 2(1)V6.20.4)で行う(S R47436 の分析参照)、移動相は、60章のリン酸短衝流6月3.1 およびクロマトグラフィ 一用アセトニトリルからなり、流速は1ml/分である。2つの対照溶液は、第一 が、メタノール/参照番号の390221の下、S D Sにより供給) 1ml当り、S R47436 (Sanofi Rechercho) C 5mg/奇溶液、 第二が、メタノール1 al当り、0.5 μのS R47486の裕欲である。分析すべき 溶液は、注射製所(1 P)用木10miに溶解した津海製造品である。分析は、復元 袋、選くとも30分以内に行うべきである。濃度する操作条件の存在は、注射製剤 用水10m 1 はよび2つの対解を深10mlを開放住入してチェックする(主ビークの 保持時間は、2つの対解と同様、ノイズに対するシグナルの比は、第一対照に対 して10以上)、分析すべき溶液10mlを入後、クロマトグラム上で得られた比ビーク表面例の計算により、製品重量の%で表した関連物質の含量および調整物質(不続約)の総合を分割まする。

S R57746人分析(Sanofi Recherche) は、長さ55ca、内格4 am、松径7 μ aの C 18グラフトシリカカラムを用い、224mmで液体薬クロマトグラフィーにより行う(Macharey Nagel 参照番号720042)。移動相は、クロマトグラフィー用アセトニトリル (Rathburn参照番号R H10104 の容および55章の緩衝施内 3.0 (強道設塩水(H1111pora 4 H104-2) 950ml に 5.5 mlの り)がを香料し、て調整シッセドリエデルアミン溶液(Plutas緊服番号93540)でpH 3.0 に調整し、アセトニトリル10mlを加え、連盟版本で1000mlとして調整する)の風合物からなる。効用溶液は、メタノール Carol Erba参照番号44814)100ml 当り、15.0 mgの濃度のS R57746 A溶液からなる。分析すべき溶液は、25章のメタノールおよび75章の強温設塩水の風合物、0.mlに減粧板製造品を溶解して利力、速流は、1ml 分分のある。対照溶液10 μ10 いで分析すべき溶液10 μ10 注入後に得られた、各クロマトグラフィーについての比で一ク表面積を到度する。 mg/パイアルで表される液素統の機製品のS R57746人含量は、20 の表面積の到度する。 mg/パイアルで表される液素統 機製品のS R57746人含量は、20 の表面積の到度する。 mg/パイアルで表される液素能

保存中の凍結放嫌製品における財産物質(不純物)の分析も、Ph. Bur. 2(1)1%。20 4。の1分所に配載されるクロマトグラフィー条件を使用する液体カラムクロマトグラフィーにより行う。対照溶液は、メタノール1al当り0.15 μ1のS R57 1464の溶液からなる。分析すべき溶液は、25容のメタノールおよび75容の維結 股塩水の溶液が3 alに、減液破機型品の内容物を溶解して得られる、液域に、1 al/分である。対照溶液10μ1注入後に得られたS R57746A の比ピーク表面積に 関して表した、分析すべき溶液10μ1注入後に得られたS R57746A の比ピーク表面積に 関して表した、分析すべき溶液10μ1注入後のクロマトプラム上で得られた未均 不純物の比ピーク表面等を開始で激生力。大量高齢の%で表した、減衰機能為 R 総含量をこれらの測定値から決定する。

これらの種々の方法を用いて得られた分析結果を以下に示す。

以下の表4は、SR27897Bの凍結乾燥製品の、水分含量(凍結乾燥製品に基づく重量%)、DSCで測定したガラス転移温度Tg(℃)、ならびにIP用水に溶解した凍結乾燥製品の測度(NTU)およびpHを示す。

表4

ロット 番号	水分含量 (%)	Tg (℃)	濁度 (NTU)	pH
1	0.39	27	58	7. 25
2	0.47	25	23	7. 2
3	0.6	27	11	7.4
4	0. 91	35	2. 2	7.6
5	0.89	40	29	7.5
6	0.61	36. 7	17	7.6
7	0.93	45. 5	33	7.6
8	1. 07	46. 1	1.4	7.8
9	1.04	45. 7	0.5	7.7
10	1.94	45. 8	0.8	7.8
11	_		4. 5	7.6

さらなる実施例として、SR27897Bの凍結乾燥製品の幾つかのパッチの安定性について5℃、25℃、40℃および50℃で、1カ月、3カ月および6カ月モニターした。

表5は、1カ月保存後のSR27897B凍結乾燥製品に見られる関連物質(不純物)の、当初SR27897B重量に対する重量%で表した総含量であり、この保存期間の後でも安定性が優れていることを示している。

ロット	%不純物				
番号	5℃	25℃	40℃	50℃	
1	<0.27	<0.26	_	<0.25	
2	<0.23	<0.26			
3	<0.23	<0.26	-	<0.24	
4	<0.26	<0.24	_	<0.25	
5	<0.23	<0.25	_	<0.24	
6	J -	_	<0.1	<0.26	
7	1-		<0.1	-	
8	I		<0.1	_	
9	T-		<0.1	_	
10	\ -	_	<0.1	-	
11	-	<0.1	<0.1	-	

表6は、50℃で3カ月保存後のSR27897B凍結乾燥製品に見られる関連物質(不純物)の総含量であり、この保存期間の後でも安定性が優れていることを示し ている。

表6

ロット番号	50℃での不純物%	
1	<0.1	
2	<0.1	
3	<0.1	
4	<0.1	
5	<0.1	

最後に、表7は、5℃および40℃で6カ月保存後のSR27897B凍結乾燥製品 に見られる関連物質(不純物)の総含量であり、この保存期間の後でも安定性が優 れていることを示している。

ロット番号	5℃での不純物%	40℃での不純物%	
7	<0.1	0. 13	
8	<0.1	0. 1	
9	<0.1	0. 1	
11	-	<0.1	

X線回折

比率R =マンエトールダ量人プラニン質量 = 0.5のマンエトール/アラニン 混合物を含有する2つの凍結乾燥製品粉末のX線回折分析の結果を図1、回折図 おおびなと元寸。図1の回折図3および41よ、対解アラニンおよびマンニトー ルを表す。この図から分かるごとく、結晶マンニトールの特徴である10° および 11° の間に位置する繰出る RZ7897Bの2つの凍結乾燥製品には見られない。こ のように、R = 0.5 について、アラニンのみが結晶化形であり、マンニトール は、その一部は、無定形である。

示差熱量測定法

図2は、マンニトールに対するアラニンの質量比の、凍結乾燥製品のガラス転移点に対する影響を示す。この図は、最大のガラス転移点が(1/R)>1、すな わち、Rが0と1の間で得られることを示している。一般に、ガラス転移点は、 凍核散燥製品の安定性にとって最高温度を養す。しがたって、凍核散燥製品の安 定性についての最高温度には、Rが0と1との間で到達する。

以下の表8は、SR47436の原結乾燥製品の、水分含量、IP用水に入れた場合の、関連物質(不純物)の総含量およびpHを示す。

表8

ロット番号	水分含量%	不純物%	pН
12	0. 5	0. 24	6. 6
13	0. 2	0. 1	6. 7

以下の表9は、5℃、25℃、35℃および50℃で1週間および2週間保存した後の、ロット12のSR47436の凍結乾燥製品のSR47436に関する%純度で表した関連物質の総合量である。

表9

ロット 番号12	5℃	25℃	35℃	50℃
1週間	99. 89	99. 89	99. 71	98. 47
2週間	99. 90	99. 82	99. 47	97. 05

以下の表10は、5℃、25℃および35℃で3カ月、6カ月および9カ月保存した 後の、ロット13のSR47436の凍結乾燥製品の不純物%で表した関連物質の総合 量である。

表10

ロット番号 13	5℃	25℃	35℃
3カ月	0. 1%	0.2%	0.3%
6カ月	0. 2%	0.3%	0.6%
9カ月	0. 3%	0. 3%	_

以下の表11は、5℃、25℃および40℃で1カ月および3カ月は保存した後の、 S R57746Aの凍結乾燥製品および5 R57746A凍結乾燥製品の復元直後(対照)の 不純物%で表した関連物質の総含量である。

ロット番号 14、15	5℃	25℃	40℃
対照	-	<0.1%	_
1カ月	<0.1%	<0.1%	<0.1%
3カ月	<0.1%	<0/1%	<0.1%

実施例1 1 mlの I P用水に溶解すべき S R27897(塩)の凍結乾燥製品の組成 成分 単位処方中のmg SR27897B* 1.18mg 非パイロジェン性アラニン 18.0mg マンニトール 9.0 mg 非パイロジェン性リン酸モノナトリウム二水和物 非パイロジェン性リン酸ジナトリウムドデカ水和物 3ml白色ガラスパイアル·タイプ1 1 灰色クロロブチル・ピラー・ストッパー 径13mm青色フリップーオフ・アルミニウム・カプセル 1 *: 1 mgのSR27897酸に相当 実施例2 5mlの I P用水に溶解すべき S R27897(塩)の凍結乾燥製品の組成 成分 単位処方中のmg S R 27897 B* 5.9 mg 非パイロジェン性アラニン 90.0mg 非パイロジェン性マンニトール 45.0mg

非パイロジェン性リン酸モノナトリウム二水和物

1.5 mg

```
非パイロジェン性リン酸ジナトリウムドデカ水和物
                               42.5 mg
20m1白色ガラスパイアル・タイプ1
径20mm灰色クロロプチル・ピラー・ストッパー
径20mm青色フリップーオフ・アルミニウム・カプセル 1
*: 5 mgの S R 27897酸に相当
 5 mlの I P用水に溶解すべき S R47436の凍結乾燥製品の組成
 成分
                       単位処方中の瞬
S R 47436
                        5. Omg
非パイロジェン性アラニン
                          115.0mg
非パイロジェン性マンニトール
                            50.0mg
水酸化カリウム
                          0.687mg
20m1白色ガラスパイアル・タイプ1
                          1
径20mm灰色クロロプチル・ピラー・ストッパー
径20mm蓋付きアルミニウム・カプセル
 実施例 4
 4mlの I P用水に溶解すべき S R57746A (塩酸塩)の凍結乾燥製品の組成
                       単位処方中の一般
S R 57746 A
                        0.44 mg
非パイロジェン性アラニン
                          72.0mg
非パイロジェン性マンニトール
                          36.0mg
非パイロジェン性無水クエン酸
                          30.8mg
20ml白色ガラスパイアル・タイプ1
径20mm灰色クロロプチル・ピラー・ストッパー 1
径20mm青色フリップーオフ・アルミニウム・カプセル 1
 実施例5
 I P用水の添加により、最終容量100mlにする、凍結乾燥すべき S R 57746A(
均砂
```

```
塩)溶液の組成
 成分
                       単位処方中のmg/ml
S R 57746A
                         0.11mg/ml
非パイロジェン性アラニン
                            18.0 mg/ml
非パイロジェン性マンニトール
                             9.0mg/ml
非パイロジェン性無水クエン酸
                             7.7 mg/ml
注射用水
                         as 1 ml
白色ガラスパイアル・タイプ1
                           1
灰色クロロブチル・ピラー・ストッパー
                            1
青色フリップーオフ・アルミニウム・カブセル
                            1
 実施例 6
 1 mlの I P用水に溶解すべき S R 57746A (塩酸塩) 0.0 1 mg~0.2 mgを含有
するSRの凍結乾燥製品の組成
 成分
                       単位処方中の職
非パイロジェン性アラニン
                           18.0mg
非パイロジェン性マンニトール
                             9.0 mg
非パイロジェン性無水クエン酸
                             7.7 mg
3ml白色ガラスパイアル・タイプ1
灰色クロロブチル・ピラー・ストッパー
径13mm青色フリップーオフ·アルミニウム·カブセル 1
実施例7
 4 mlの I P用水に溶解すべき S R 57746 A (塩酸塩)の凍結乾燥製品の組成
                       単位処方中の戦
 成分
S R 57746 A
                        0.44mg
非パイロジェン性アラニン
                           72.0mg
```

非パイロジェン性マンニトール

非パイロジェン性無水クエン酸

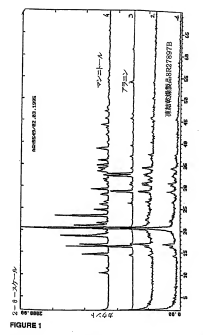
ポリソルベート80

36.0mg

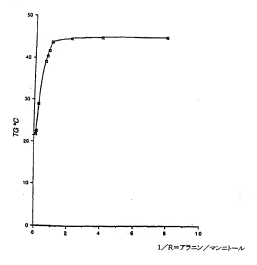
30.8mg

4.0 mg

```
20ml 白色ガラスパイアル·タイプ 1
径20mm灰色クロロブチル・ピラー・ストッパー 1
径20mm青色フリップーオフ·アルミニウム·カブセル 1
 I P用水の添加により最終容量100mlにする凍結乾燥すべきSR57746A溶液の
組成
 成分
                       単位処方中のmg/ml
S R 57746A
                       0.11mg/ml
非パイロジェン性アラニン
                         18.0 mg/ml
非パイロジェン性マンニトール
                           9.0 mg/ml
非パイロジェン性無水クエン酸
                           7.7 mg/ml
ポリソルベー ト80
                        1. Ong/ml
IP用木
                      qs 1 mg
白色ガラスバイアル・タイプ1
                        1
灰色クロロプチル・ピラー・ストッパー
青色フリップーオフ・アルミニウム・カプセル 1
 1 mlの I P用水に溶解すべき S R57746A (塩酸塩) 0.0 1 mg~0.2 mgを含有
するSR57746A(塩酸塩)の凍結乾燥製品の組成
                      単位処方中のmg
非パイロジェン性アラニン
                         18.0mg
非パイロジェン性マンニトール
                           9.0 mg
非パイロジェン性無水クエン酸
                           7.7 mg
ポリソルベート80
                         1.0 mg
3ml白色ガラスパイアル・タイプ1
                         1
灰色クロロプチル・ピラー・ストッパー
径13mm青色フリップーオフ・アルミニウム・カプセル 1
```



R=0.5のマンニトール/アラニン混合物(Rは、アラニンに対するマンニトールの重量 比)を含有する2つの凍結散爆製品の粉末についてのX-線回折分析



凍結乾燥製品のガラス転移点に対する1/R=アラニン/マンニトール比(w/w)の影響

FIGURE 2

【手続補正書】 【提出日】1998年10月13日 【補正内容】

補正した請求の銃囲

- 1. 無形用および結晶質相からなる医薬上許等される凍結束嫌処力であって、少なくとも1つの非蛋白質活性成分を含み、マンニトールと、アラニンをも1.1~1のR化(Rは、アラニンの質量と対するマンニトールの質量を表す)で含有することを特徴とする。ベクチン、ゼラチン、大豆繊維蛋白質およびそれらの混合物からなる野から選ばれる1以上のマトリックス形成剤を含有してなる処力を除く処方。
- 2. 活性成分が、他の蛋白質活性成分と組み合わされている請求項1記載の処方。
- 3. さらに、緩衝剤、界面活性剤、保存料、塩、抗酸化剤およびキレート剤から選ばれる少なくとも1つの追加化合物を含有する請求項1または2記載の処方
- 4. 溶液に復元して非経口投与するための請求項1または2記載の処方。
- 5. 溶液に復元して経口投与するための請求項1または2記載の処方。
- 6. 注射液に復元するための請求項4記載の処方。
- 7. 経口投与で直接投与するための請求項1記載の処方。
- 8. 活性成分が、フェニルアルカン酸、「オキシカム(oxicam)」型の非ステロイド抗疾患剤、パラセクモール、リジンまたはアルギニン・アセチルサリシレート、胆汁酸、コルチコステロイド、アントラサイクリン、フロログルシノール、白金誘導体、ピンカ・マイナー (Vinca minor) からのアルカロイドの誘導体、プロスタグランジン、ペングジアゼピン、ペータラクタム抗生物質、マクロライド抗生物質、テラサイクリン族の抗生物質、ララムフェニコール型の抗生物質、スピラマインン型の抗生物質、ニトロソウレア、ナイトロジェンマスタード、日ま抗薬、オメブラソー、ビタミン剤、抗難誘剤、心臓血管系薬、血液作用薬、抗凝集素および抗血检薬、ヘベリノイド、ジアルギニンオキソグルタレート、抗疾集素および抗血检薬、ヘベリノイド、ジアルギニンオキソグルタレート、抗疾集素および抗血检薬、ヘベリノイド、ジアルギニンオキソグルタレート、

物抽出物、ヌクレオチド、バルプロ酸およびそのアナログ、メトビマジン、モキ シ

シライト、抗骨粗鬆症薬としての活性ピスホスホネート、プラリドキシム、デフ ェロキサミン、パルピツレート、クロメチアゾール、5-HT。拮抗薬、アンジ オテンシン I I 拮抗薬、ファントファロン、チラパザミン、(2S)-1-[(2R ,3S)-5-クロロ-3-(2-クロロフェニル)-1-(3,4-ジメトキシベン ゼンスルホニル)-3-ヒドロキシ-2,3-ジヒドロ-1H-インドール-2-カルボニル]ピロリジン-2-カルボキシアミド、N. N-ジプチル-3-(4-[(2-プチル-5-メチルスルホンアミド)ペンプフラン-3-イルカルボニル]フ ェノキシ]プロピルアミン、6-(2-ジエチルアミノ-2-メチル)プロビルア ミノー3-フェニルー4-プロピルピリダジン、エチル{(7S)-7-[(2R)-2-(3-クロロフェニル)-2-ヒドロキシエチルアミノ]-5.6.7.8-テト ラヒドロナフタレン-2-イルオキシ|アセテート、1-(2.4-ジクロロフェ ニル)-3-(N-ピペリジン-1-イルカルボキシアミド)-4-メチル-5-(4-クロロフェニル)-1H-ピラゾール、4-{[N-(3,4-ジメトキシフェ ネチル)]-N-メチルアミノプロポキシル}-2-ベンゼンスルホニル-3-イ ソプロピルー1ーメチルインドール、2-{[1-(7-クロロキノリン-4-イ ν) -5-(2.6-ジメトキシフェニル) -1H-ピラゾール-3-カルボニル]アミノ}アダマンタン-2-カルボン酸、N-シクロヘキシル-N-エチル-3 -(3-クロロ-4-シクロヘキシルフェニル)プロプ-2-エニルアミン、(-) -N-メチル-N-[4-(4-アセチルアミノ-4-フェニルピペリジノ)-2 -(3,4-i)/2 -(34-ジクロロフェニル)-1-(3-イソプロポキシフェニルアセチル)ピペリジ ン-3-イル]エチル]-4-フェニル-1-アゾニアビシクロ[2,2,2]オクタ ンクロライドおよびその医薬上許容される4級塩、4-アミノ-1-(6-クロ ロピリド-2-イル) ピペリジン、(S)-N-(1-{3-[1-ペンゾイル-3-(3,4-ジクロロフェニル)ピペリジン-3-イル]プロピル)-4-フェニルピ ペリジン-4-イル)-N-メチルアセタミド、2-{[4-(2-クロロフェニル

)チアゾール-2-イル]アミノカルボニル]インドール-1-酢酸、クロビドグ レル、1-(2-ナフタレン-2-イルエチル)-4-(3-トリフルオロメチル フェニル)-

1, 2, 3, 6 ーテトラヒドロビリジン塩酸塩、N, NージメチルーN'ー(ビリジン -3 ーイル)メチルーN'ー(4 ー(2, 4, 6 ートリイソプロビルフェニル)チアソ ールー2 ーイル)エタンー 1, 2 ージアミン、およびこれらの医薬上許容される塩 からなる誰から強収される糖収布」配数の触方。

9. 活性成分が、2-{[4-(2-クロロフェニル)チアゾール-2-イル]ア ミノカルボニル}インドール-1-酢酸またはそのカリウム塩、イルベサルタン 、クロピドグレル、ウルソデオキシコール酸およびそのナトリウム塩、1-(2 ーナフタレン-2-イルエチル)-4-(3-トリフルオロメチルフェニル)-1, 2,3,6-テトラヒドロビリジン塩酸塩、N,N-ジメチル-N'-(ビリジン-3-イル)メチル-N'-[4-(2,4,6-トリイソプロピルフェニル)チアゾー ルー2-イル]エタン-1,2-ジアミンフマレート、2-[(5-(2,6-ジメト キシフェニル)-1-{4-[(3-ジメチルアミノプロピル)メチルカルバモイル] -2-イソプロビルフェニル}-1H-ピラゾール-3-カルボニル)アミノ]ア ダマンタン-2-カルボン酸、3-(1-(2-[4-ベンゾイル-2-(3.4-ジフルオロフェニル)モルホリノー2-イル]エチル}-4-フェニルビベリジン ル)フェニル]-1.3-チアゾール-2-イル}-N-(1-カルボキシメチルビ ペリジン-4-イル)アミノ]プロピオン酸トリ塩酸塩、エチル3-[N-(4-[4-(アミノ(N-エトキシカルボニルイミノ)メチル)フェニル]-1,3-チアゾ ールー2ーイル}ーNー(1-(エトキシカルボニルメチル)ピペリジン-4-イル)アミノ]プロピオネート、5-エトキシ-1-[4-(N-tert-ブチルカルパモ イル)-2-メトキシベンゼンスルホニル]-3-スピロ[4-(2-モルホリノエ チルオキシ)シクロヘキサン]インドリン-2-オンおよびそれらの医薬上許容さ れる塩から選択される請求項1記載の処方。

10. 濃度 9 mg/mlのマンニトール、濃度18mg/mlのアラニンおよび濃度1.1

8mg/mlの活性成分、2-([4-(2-クロロフェニル)チアゾール-2-イル] アミノカルポニル]インドール-1-酢酸または同等の濃度のその医薬上許容される塩の1つの溶液を凍結乾燥して得られる請求項1配載の処方。

- 11. 濃度10mg/mlのマンニトール、濃度23mg/mlのアラニンおよび濃度1mg/mlの活性成分、イルベサルタンまたは同等の濃度のその医薬上許容される塩の1つの溶液を凍結成繰して得られる請求項1配載の処方。
- 13. 医薬上許容される凍結乾燥処方に含まれる非蛋白質活性成分の安定化方法であって、酸液結乾燥丸方が、該活性成分、マンニトールおよびアラニンを 0. 2 ~ 1のR比(Rは、アラニンの質量に対するマンニトールの質量を表す)で含 有する水溶液から出発して得られることを特徴とする方法。

【国際調査報告】

	INTERNATIONAL SEARCH	REPORT	PCT/FR 9	
A. CLAS	A61K9/19 A61K9/14 A61K4	7/26 A61K47		-,
According	to International Patent Classification (IPC) or us both national ci	amification and IPC		
	S SEARCHED			
IPC 6	documentation searched (classification system followed by classi AGLK	Sestion symbols)		
Documenta	tion searshed other than minimum documentation to the entent t	hat such discussests are in	chaded in the fields	searched
Electronic	ists base coessisted during the international search (name of data	base and, where practical	, search terms used	-
	IENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT			
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the	e relevant passages		Relevant to class No.
X	WO 93 23017 A (JANSSEN PHARMACE November 1993 see page 7, line 26 - line 34 see page 13; example 2	UTICA) 25		1,7
		-/		
X Furt	ter doctaments are listed in the continuation of box C.	X Panen family	members are lared t	in annez.
-	rgories of cited documents :	T later document just	ished after the inte	mational filing date
'A' docum	et defining the general state of the set wheth us not sed to be of particular relevance focument but published on or after the international	"I later document just or priority date an class to understan- invention		
	ate and promise on or and the intermediate at which many throw doubte on principle date of acother or sived to relating the publication date of acother or other aponal reason (as specified)	"X" document of partic carnot be consider involve as invent	niar relevance, the red novel or cannot se stop when the do	elaited invention be considered to current is taken alone
O Socure other n	nt mierring to se oral disclosure, use, exhibition or	"Y" document of participation of participation of comments as combined to the	wise reference; the red to involve an in- ined with one or me	deimed invention rentive step when the see other such door-
"P" docume	reals at published prior to the international filing date but so the priority date classed	in the art.		
	ictual completion of the international search	Date of mailing of		
27	February 1997	. 1	1. 03. 97	
Name and a	ealing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5112 Patentinan 2	Authorized officer		
	European Patent Office, P.S. 5112 Patentiann 2 NL - 2210 HV Rajentje Td, (+3):709 240-2040, Th. 31 651 epo nd, Fax (+31-70) 340-2016	Boulois	, D	
I'm PCT/ISA	BE (recent sharp (haly 1972)			

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Ins_autional Application No PCT/FR 96/01706

		PC1/FK 90/01/00
	DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
creebary.	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Á	CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 83, no. 22, 1 December 1975 Columbus, Ohio, US; abstract no. 183393, TSUANAKAM N. ET AL: "Freeze drying of panthetine" XP002090316	1
A	Account of the contract a DATABASK MPI Week 7552 MPI Week 7552 Derment Publications Ltd., London, GB; AN 75-854804 a Jp 50 888 215 A (DAICHI PHARM. KK) , 15 July 1975 see abstract	1
A	OATABASE HPI Section Ch. Neel 9020 Derment Publications Ltd., London, 6B; Class BoS, AN 90-151822 XP00209311 A JP 02 906 536 A (GREEN CROSS CORP.), 9 April 1990 see abstract	1,2
`	& PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 14, no. 294 (C-732), 26 June 1998 & JP 02 096536 A (GREEN CROSS CORP.), 9 April 1999, see abstract	1,2
۱ ا	US 4 537 883 A (ALEXANDER R. L. ET AL) 27 August 1985 see column 5 - column 6; table 1	1
۱	GB 2 021 581 A (THE WELLCONE FOUNDATION) 5 December 1979 see page 3; example 1	1-12
١	EP 8 394 945 A (ERBAMONT INC) 24 October 1990 see page 2, line 44 - line 51	1
	EP 0 682 944 A (SANOFI) 22 November 1995 see claim 1	1-8

erm PCT/ISA/219 (continuation of second about) (July 1992

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

PCT/FR 96/01706

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
WO 9323617 A	25-11-93	AU 4232293 A BE 99158 A CA 2135662 A CN 185681 A CZ 9402654 A FF 9442334 A FF 945139 A HU 65224 A HU 9560465 A JP 7566819 T NO 944267 A NZ 252526 A SK 132694 A US 555888 A	13-12-93 31-05-95 25-11-93 13-04-94 15-02-95 15-03-95 4-11-94 28-06-95 67-09-95 04-11-94 26-09-95 11-07-95 11-07-95
US 4537883 A	27-08-85	US 5413995 A US 5227374 A	09-05-95 13-07-93
GB 2021581 A	05-12-79	ATI 365924 B ATI 4411 I ATI 441279 A BU 4764279 A BE 876296 A CA 1141661 A CH 641844 A DE 2926820 A EF 9085768 A EF 245985 A DF 325985 A DF 32598810 B LU 81272 A NL 7939871 A SE 459930 B SE 7984284 A SU 978715 A US 435319 A	22-62-83 25-11-82 22-11-79 16-11-79 22-62-63 15-62-84 29-11-79 16-12-79 11-12-79
EP 394045 A	24-10-90	CA 2013474 A US 5066647 A	20-10-90 19-11-91

Form PCT/ISA/319 (patent family ansex) (July 1993)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT | In., assigned Application No.

Patent document	Publication Passes family Publication Publication Publication Publish		
cited in search report	Publication	Patent family member(s)	Publication date
EP 682944 A	22-11-95	FR 2719479 A	19-11-95
		AU 1777495 A CA 2148537 A	16-11-95 95-11-95
		CN 1115522 A	14-92-96
		CZ 9501081 A FI 952119 A	14-02-96 05-11-95
		HU 72325 A	29-04-96
		JP 8053361 A NO 951724 A	27-02-96 06-11-95
		NZ 272945 A	27-92-96
		PL 308416 A	13-11-95

フロントページの続き

(81) 指定国 EP(AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, L U, MC, NL, PT, SE), OA(BF, BJ, CF , CG, CI, CM, GA, GN, ML, MR, NE, SN, TD, TG), AP(KE, LS, MW, SD, S Z, UG), UA(AM, AZ, BY, KG, KZ, MD , RU, TJ, TM), AL, AM, AT, AU, AZ , BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN. CU, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, GB, G E, HU, IL, IS, JP, KE, KG, KP, KR , KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV. MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, P L, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK , TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN

(72)発明者 コリエール, ロランス

フランス、エフー82700モンバルティエ、

ラ・バイサド

(72)発明者 フォーレ,フィリップ フランス、エフー34970モーリン、リュ・

サンーボディール48番